## (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AU. PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

#### (19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 27. Februar 2003 (27.02.2003)

#### **PCT**

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/015668 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7:

A61F 2/16

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP02/08314

(22) Internationales Anmeldedatum:

26. Juli 2002 (26.07.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

101 39 027.0

15. August 2001 (15.08.2001) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): HUMANOPTICS AG [DE/DE]; Spardorfer Strasse 150, 91054 ERLANGEN (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MESSNER, Arthur [DE/DE]; Haidling 1, 91220 Schnaittach (DE). HANNA, Khalil [FR/FR]; 5, rue Cognac Jay, F-75007 Paris (FR).

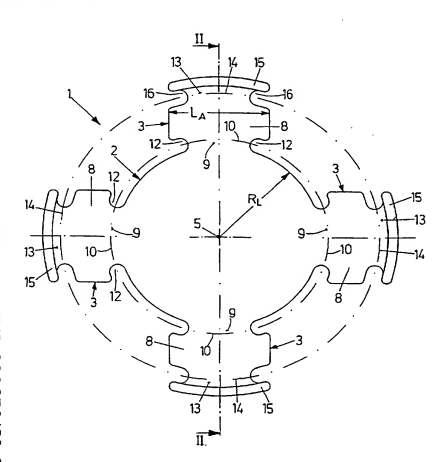
(74) Anwälte: RAU, Albrecht usw.; Königstrasse 2, 90402 Nürnberg (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR,

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: INTRAOCULAR IMPLANT

(54) Bezeichnung: INTRAOKULARES IMPLANTAT



(57) Abstract: The invention relates to an implant which can be adapted for receiving purposes in the capsule sack of an eye, comprising an optical lens (2) with a lens-plane (4) and a lens axis (5) extending in a perpendicular manner thereto and through the centre of the lens (2). Said implant also comprises at least two haptics (3) which respectively extend from the lens (2) in a radial manner to the outside thereof, in such a way that it forms a single piece with said lens (2) and is provided with an arm (8) which can be coupled to the lens (2) by means of a first joint (9) and a supporting element (15) connected to the outer end of the arm (8) in order to support the capsular sack in the equatorial area.

(57) Zusammenfassung: Akkommodierbares Implantat zur Aufnahme im Kapselsack eines Auges mit einer optischen Linse (2) mit einer Linsen-Ebene (4) und einer senkrecht zu dieser und mittig durch die Linse (2) verlaufenden Linsen-Achse (5) und mindestens zwei Haptiken (3), wobei jede Haptik (3) sich von der Linse (2) radial nach aussen erstreckt, mit der Linse (2) einteilig ausgebildet ist, einen Arm (8) aufweist, der an der Linse (2) mit einem ersten Gelenk (9) angelenkt

ist und ein mit dem äusseren Ende des Armes (8) verbundenes Abstütz-Element (15) zur Abstützung im Äquatorialbereich des Kapselsacks aufweist.



CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

### Erklärung gemäß Regel 4.17:

Erfindererklärung (Regel 4.17 Ziffer iv) nur für US

#### Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

## Intraokulares Implantat

Die Erfindung betrifft ein akkommodierbares Implantat zur Aufnahme im Kapselsack eines Auges.

5

Aus der Literatur sind zahlreiche akkommodierbare Linsen bekannt, die in der Regel aufgrund bestehender Nachteile bisher keine Umsetzung in der Praxis gefunden haben. Für eine genaue Analyse des Standes der Technik verweisen wir auf die PCT/FR 01/00407.

10

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein einfach herzustellendes und funktionsfähiges akkommodierbares Implantat zur Aufnahme im Kaselsack eines Auges zu schaffen.

15 Die Aufgabe wird durch die Merkmale des Anspruches 1 gelöst.

Weitere vorteilhafte Ausgestaltungen der Erfindung ergeben sich aus den Unteransprüchen.

- Zusätzliche Merkmale und Einzelheiten der Erfindung ergeben sich aus der Beschreibung dreier Ausführungsbeispiele anhand der Zeichnung. Es zeigen
- Fig. 1 eine Draufsicht eines Implantats gemäß einem ersten Ausführungsbeispiel,
  - Fig. 2 einen Querschnitt gemäß der Schnittlinie II-II in Fig. 1,

- Fig. 3 eine Draufsicht eines Implantats gemäß einem zweiten Ausführungsbeispiel,
- Fig. 4 einen Querschnitt gemäß der Schnittlinie IV-IV in Fig. 3,

- Fig. 5 eine Ausschnittvergrößerung des Querschnitts gemäß Fig. 4,
- Fig. 6 eine Draufsicht eines Implantats gemäß einem dritten Ausführungsbeispiel und

10

Fig. 7 einen Querschnitt gemäß der Schnittlinie VII-VII in Fig. 6.

Im folgenden wird unter Bezugnahme auf die Fig. 1 und 2 eine erste Ausführungsform der Erfindung beschrieben. Ein akkommodierbares Implantat 1 zur Aufnahme im Kapselsack eines Auges weist eine zentrale optische 15 Linse 2 sowie vier sich radial nach außen erstreckende, einteilig mit der Linse ausgebildete, armförmige Haptiken 3 auf. Die Haptiken 3 sind jeweils um 90° gegeneinander versetzt. Es ist auch möglich, eine andere Zahl von Haptiken 3 vorzusehen. Vorteilhafterweise sind die Haptiken gleichmäßig über den Umfang der Linse 2 verteilt. Die Linse 2 sowie die Hapti-20 ken 3 sind aus einem bekannten Material, z.B. biegsamem Acryl oder einem Silikonelastomer, gefertigt. Diese Materialien sind elastisch verformbar, so daß sie einerseits verformt werden können, damit das Implantat 1 durch einen winzigen Schnitt im Auge des Patienten in den Kapselsack eingeführt werden kann. Andererseits weisen die Implantate 1 ein Formge-25 dächtnis auf, das bewirkt, daß diese im Kapselsack wieder ihre ursprüngliche Ausgangsform annehmen. Die Linse 2 ist bikonvex ausgebildet, wobei auch andere Linsenformen verwendet werden können. Die Linse 2 weist eine durch ihren Äquator verlaufende Linsen-Ebene 4 auf, wobei senkrecht

10

15

20

25

zu dieser durch die Mitte der Linse 2 eine Linsen-Achse 5 verläuft. Entsprechend der Implantation des Implantats 1 in den Kapselsack des Auges weist die Linse 2 eine parallel zur Linsen-Achse 5 verlaufende, in den hinteren Bereich des Auges weisende Posterior-Richtung 6 sowie eine hierzu entgegengesetzte, in den vorderen Bereich des Auges weisende Anterior-Richtung 7 auf. Die Haptiken 3 sind in die Posterior-Richtung 6 geneigt und schließen mit der Linsen-Ebene 4 einen Winkel a ein, für den gilt:  $2^{\circ} \le a \le 25^{\circ}$  und vorzugsweise  $a \approx 5^{\circ}$ . Die Linse 2 weist im Bereich ihrer Mitte eine Dicke  $D_L$  auf, für die gilt: 0,4 mm  $\le D_L \le 1,2$  mm. Für den Radius  $R_L$  der Linse 2, d.h. den halben Durchmesser, gilt: 2,25 mm  $\le R_L \le 3,25$  mm.

Die Haptiken 3 weisen als mittleren Abschnitt einen Arm 8 auf, der über ein als Filmscharnier ausgebildetes Gelenk 9 mit der Linse 2 verschwenkbar verbunden ist. Das Gelenk 9 weist eine in der Ebene 4 liegende Biege-Achse 10 auf. Die Gelenke 9 weisen im Bereich der Biege-Achse 10 eine Dicke  $D_G$  auf, für die gilt:  $D_G \approx 70 \mu m$  bis 90  $\mu m$ . Der Arm 8 weist eine sich in Richtung 6 vorspringende Wulst 11 auf, wobei der Arm 8 im Bereich der Wulst 11 eine Dicke  $D_W$  besitzt für die gilt:  $D_W \approx 300 \mu m$ . Der Arm 8 ist somit erheblich steifer als das Gelenk 9. Der Arm 8 weist in der Ebene 4 eine Breite LA auf, die ungefähr dem Radius RL der Linse 2 entspricht. Im Bereich des Gelenks 9 sind gegenüber dem Arm 8 zurückspringende Ausnehmungen 12 vorgesehen, um die Verschwenkbarbeit des Armes 8 an dem Gelenk 9 zu erleichtern. Die Ausnehmungen 12 weisen eine Tiefe auf, die ungefähr 20 % der Breite L<sub>A</sub> des Armes 8 entspricht. Am äußeren Ende des Armes 8 ist ein weiteres als Filmscharnier ausgebildetes Gelenk 13 mit einer Biege-Achse 14 vorgesehen, das ähnlich zu dem Gelenk 9 aufgebaut ist. Über das Gelenk 13 ist ein als Abstütz-Element ausgebildeter Stütz-Steg 15 an dem Arm 8 verschwenkbar angelenkt. Der

Stütz-Steg 15 springt gegenüber dem Gelenk 13 in Richtung 7 vor. Der Stütz-Steg 15 ist in der Ebene 4 gekrümmt ausgebildet, so daß er sich an den Äquatorialbereich des Kapselsacks eines Auges anlegen kann. Im Bereich des Gelenks 13 sind Ausnehmungen 16 vorgesehen, die gegenüber dem Arm 8 und dem Stütz-Steg 15 zurückspringen, um die Verschwenkbarkeit des Gelenks 13 zu erleichtern. Der Stütz-Steg 15 verjüngt sich in dem in Fig. 2 dargestellten Querschnitt in Richtung 7 und ist entlang seines Außenumfangs gekrümmt ausgebildet.

Die Gelenke 9 weisen eine Biegesteifigkeit B<sub>I</sub> und die Gelenke 13 eine 10 Biegesteifigkeit BA auf. Hierbei wird für die Biegesteifigkeit die übliche Definition verwendet. Die Biegesteifigkeit ist das Produkt aus dem Elastizitätsmodul E und dem Flächenträgheitsmoment I des Querschnitts um die jeweils betrachtete Biege-Achse. Da bei den für das Implantat 1 verwendeten Polymerwerkstoffen der lineare Teil des Spannungs-Dehnungs-15 Diagramms nur sehr gering ausgeprägt ist, wird zur Bestimmung des Elastizitätsmoduls E die in der Norm DIN 13316 enthaltene Festlegung herangezogen, wonach der Elastizitätsmodul E das Verhältnis des Spannungsanstiegs zwischen 0,05 % und 0,25 % Dehnung und dieser Dehnungszunahme von 0,2 % bei ungehinderter Querschnittsdeformation darstellt. Um-20 fangreiche Messungen und Computersimulationen haben ergeben, daß ein funktionsfähiges akkommodierbares Implantat 1 nur dann erhalten werden kann, wenn für die Biegesteifigkeit bestimmte Grenzwerte eingehalten werden. Die Summe Sz der Biegesteifigkeiten BI und BA aller vier Haptiken 3 muß bei ≤ 30,0 Nmm², insbesondere ≤ 20,0 Nmm² und besonders 25 vorteilhaft ≤ 11,2 Nmm² liegen. Für die Biegesteifigkeit B<sub>1</sub> jedes Gelenks 9 gilt:  $B_I \le 3,0 \text{ Nmm}^2$ , besonders vorteilhaft  $B_I \le 1,6 \text{ Nmm}^2$ . Für die Biegesteifigkeit BA eines Gelenks 13 gilt: BA \le 2,0 Nmm², besonders vorteilhaft

10

15

20

25

 $B_A \le 1,2 \text{ Nmm}^2$ . Nur bei diesen Biegesteifigkeiten ist sichergestellt, daß bei einer natürlichen konzentrischen Kontraktion des Kapselsacks eine ausreichende Akkommodation der Linse 2 stattfindet. Hinsichtlich des physiologischen Hintergrunds der Implantation des Implantats 1, sowie der allgemeinen Funktionsweise einer akkommodierbaren Linse wird auf die PCT/FR 01/00407 verwiesen.

Im folgenden wird die Funktionsweise des Implantats 1 beschrieben. Bei einer Trübung der natürlichen Linse im menschlichen Auge wird diese aus dem Kapselsack durch einen kleinen seitlichen Schnitt entfernt und anschließend das hierfür gefaltete Implantat 1 in den Kapselsack eingesetzt, so daß sich die Stütz-Stege 15 in der Äquatorial-ebene des Kapselsacks abstützen. Die Linse 2 wird so implantiert, daß ihre Anterior-Richtung 7 in den vorderen Bereich des Auges weist. Die Arme 8 führen dazu, daß das vordere und hintere Kapselblatt voneinander getrennt bleiben. Träte eine Verklebung zwischen vorderem und hinterem Kapselblatt auf, so nähme die Elastizität der Linsenkapsel bereits so stark ab, daß nur geringe Akkommodationsleistungen erreicht werden können. Übt der Akkommodationsapparat des Auges von außen auf die Stütz-Stege 15 in Richtung auf die Achse 5 orientierte Kräfte aus, so wird der Stütz-Steg 15 relativ zu dem Arm 8 und der Arm 8 relativ zu der Linse 2 verschwenkt, wodurch die Linse 2 in die Anterior-Richtung 7 verschoben wird. Durch die Parallelverschiebung der Linsen-Ebene 4 wird das Bild auf der Netzhaut scharf eingestellt. Die Biegesteifigkeiten der Gelenke 9 und 13 sind so eingestellt, daß der Akkommodationsapparat des Auges eine geeignete Verschiebung der Linse 2 in die Anterior-Richtung 7 durchführen kann. Läßt die Kraft auf die Stütz-Stege 15 nach, so bewegt sich die Linse 2 automatisch aufgrund des Formgedächtnisses der Gelenke 9 und 13 in den ursprünglichen Ausgangszustand zurück. Die Wülste 11 dienen im verschwenkten Zustand der Haptiken 3 als Anschlag gegenüber dem posterioren Kapselblatt des Kapselsacks.

Im folgenden wird unter Bezugnahme auf die Fig. 3 bis 5 eine zweite Aus-5 führungsform der Erfindung beschrieben. Identische Teile erhalten dieselben Bezugszeichen wie bei der ersten Ausführungsform, auf deren Beschreibung hiermit verwiesen wird. Konstruktiv unterschiedliche, jedoch funktionell gleichartige Teile erhalten dieselben Bezugszeichen mit einem hochgesetzten Strich. Der wesentliche Unterschied gegenüber der ersten 10 Ausführungsform besteht darin, daß das äußere Gelenk 13 nicht vorgesehen ist und der Stütz-Steg 15' direkt mit dem Arm 8' verbunden ist. Ausgehend von dem Gelenk 9' der Dicke DG nimmt die Dicke des Armes 8' bis zur Dicke Dw zu und bleibt dann bis zum Stütz-Steg 15' konstant. Am der Achse 5 zugewandten Ende des Gelenks 9' ist an der Ober- und Unter-15 seite eine ringförmige, im Querschnitt rechtwinklige Kante 17 vorgesehen, die den Übergang zur Linse 2 bildet. Die Kante 17 wirkt als Barriere für die Proliferation der in der Linsenkapsel verbleibenden und den Nachstar auslösenden Linsenepithelzellen. Durch die Entstehung von fibrotischem Nachstar würde die für die Akkommodation erforderliche Elastizität der 20 Linsenkapsel sehr stark abnehmen, so daß die Akkommodationsfunktion nicht mehr gewährleistet werden könnte. Die ringförmigen Kanten 17 sind deshalb zur Vermeidung von Nachstar von eminenter Bedeutung. Das Implantat 1' unterscheidet sich von dem Implantat 1 gemäß der ersten Ausführungsform auch dadurch, daß nur drei Haptiken 3' vorgesehen sind, die 25 um einen Winkel von 120° gegeneinander versetzt sind. Die Gelenke 9' weisen eine Biegesteifigkeit BE je Gelenk auf. Für die Summe SE der Biegesteifigkeiten B<sub>E</sub> aller Gelenke 9' gilt: S<sub>E</sub> ≤ 30,0 Nmm<sup>2</sup>, insbesondere

 $S_E \le 20,0 \ Nmm^2$ , besonders vorteilhaft  $S_E \le 12,0 \ Nmm^2$ . Für die einzelnen Biegesteifigkeiten  $B_E$  gilt:  $B_E \le 6,0 \ Nmm^2$ , insbesondere  $B_E \le 4,0 \ Nmm^2$ . Der Stütz-Steg 15' fluchtet in der in Fig. 3 dargestellten Draufsicht mit den seitlichen Rändern der Arme 8'.

5

10

Die Funktionsweise der zweiten Ausführungsform entspricht im wesentlichen der Funktionsweise der ersten Ausführungsform. Im Unterschied zur ersten Ausführungsform führt eine von außen auf die Stütz-Stege 15' ausgeübte Kraft nur zu einer Verschwenkung des Armes 8' relativ zur Linse 2, wodurch die Linsen-Ebene 4 in die Anterior-Richtung 7 verschoben wird und eine Akkommodation ermöglicht wird.

Im folgenden wird unter Bezugnahme auf die Fig. 6 und 7 eine dritte Ausführungsform der Erfindung beschrieben. Identische Teile erhalten diesel-15 ben Bezugszeichen wie bei der ersten Ausführungsform, auf deren Beschreibung hiermit verwiesen wird. Konstruktiv unterschiedliche, jedoch funktionell gleichartige Teile erhalten dieselben Bezugszeichen mit zwei hochgesetzten Strichen. Wie bei dem ersten Ausführungsbeispiel sind vier um 90° zueinander versetzte Haptiken 3" vorgesehen. Die Gelenke 9" 20 weisen im wesentlichen dieselbe Dicke D<sub>G</sub> wie bei der ersten Ausführungsform auf. Die Gelenke 13" weisen eine Dicke DA auf, die größer ist als die Dicke D<sub>G</sub>. Die Wulst 11" weist im wesentlichen dieselbe Dicke D<sub>W</sub> wie bei dem ersten Ausführungsbeispiel auf. Die in der Draufsicht (Fig. 6) sichtbaren Ausnehmungen 12" entsprechen in ihren Proportionen im we-25 sentlichen den Ausnehmungen 12 des ersten Ausführungsbeispiels. Die Ausnehmungen 16" im Bereich des Gelenks 13" sind sehr viel stärker zurückspringend ausgebildet, als die entsprechenden Ausnehmungen 16 beim ersten Ausführungsbeispiel. Sie sind ungefähr doppelt so tief. Zu-

sammen mit der größeren Dicke DA des Gelenks 13" im Vergleich zur Dicke D<sub>G</sub> des Gelenks 13 kann dieselbe Biegesteifigkeit B<sub>A</sub> wie bei der ersten Ausführungsform erreicht werden. Insgesamt gelten für die Biegesteifigkeiten B<sub>I</sub> und B<sub>A</sub> sowie die Summe S<sub>Z</sub> der Biegesteifigkeiten dieselben Vorgaben wie bei der ersten Ausführungsform. Ein wesentlicher Un-5 terschied gegenüber dem ersten Ausführungsbeispiel besteht in der Ausgestaltung der Stütz-Stege 15". Die Stütz-Stege 15" sind bogenförmig nach Art eines Ringsektors mit einem Zentrumswinkel b ausgebildet, wobei gilt:  $b \approx 77^{\circ}$ . Dies bedeutet, daß ungefähr 85 % des äußeren Umfangs des Implantats 1" von den gekrümmten Stütz-Stegen 15" umgeben ist. Darüber 10 hinaus weisen die Stütz-Stege 15" einen in Richtung 7 vorspringenden Vorsprung 18 sowie einen in Richtung 6 vorspringenden Vorsprung 19 auf, wobei der Vorsprung 18 bezogen auf die Achse 5 ungefähr fünfmal höher ist als der Vorsprung 19. Durch die Vorsprünge 18 und 19 werden das vordere und das hintere Kapselblatt der Linsenkapsel separiert, so daß keine 15 Fusion zwischen den Kapselblättern stattfindet. Ferner wird durch den Vorsprung 18 die Kontaktfläche zwischen der Haptik 3" und der Innenseite der Linsenkapsel dahingehend vergrößert, daß die radial nach innen gerichtete Kraft mit ihrer resultierenden, auf der in Fig. 7 links von der Ebene 4 dargestellten Seite der Haptik 3" und damit auch neben der Biegelinie 20 des Gelenks 9" angreift. Zur Einstellung einer zum ersten Ausführungsbeispiel vergleichbaren Biegesteifigkeit BA des Gelenks 13" ist die Breite LG des Gelenks 13" geringer als die entsprechende Breite des Gelenks 13. Dafür ist die Dicke  $D_A$  des Gelenks 13" größer als die Dicke  $D_G$  des Gelenks 13. Die ringförmige Ausgestaltung der Stütz-Stege 15" dient der 25 Vermeidung der Proliferation von Linsenepithelzellen, die sich hauptsächlich im äquatorialen Bereich der Linsekapsel aufhalten. Die Unterbrechungen zwischen den Stütz-Stegen 15" benachbarter Haptiken 3" führen zu

10

einer Reduzierung der Steifigkeit. Dadurch wird bei dieser Ausführungsform die Wirkung eines Kapselspannreifens bzw. -rings und einer akkommodierbaren Intraokularlinse kombiniert. Der ringförmig ausgebildete Stütz-Steg 15" wirkt als Barriere für die im äquatorialen Bereich der Linsenkapsel befindlichen Linsenepithelzellen. Ferner wird dadurch eine omnidirektionale und faltenfreie Aufspannung der beiden Kapselblätter erreicht. Zur Verstärkung der Wirkung des ringförmigen Stütz-Steges 15" kann in dessen Außenfläche eine kleine tangential umlaufende Rille 20 eingebracht sein. Diese Rille 20 kann zur zusätzlichen Verstärkung der Nachstar-inhibierenden Wirkung an den stirnseitigen Enden der ringförmigen Stütz-Stege 15" verschlossen sein. Dadurch werden die Linseepithelzellen in diese Rille eingeschlossen und können somit nicht mehr proliferieren.

#### Patentansprüche

 Akkommodierbares Implantat zur Aufnahme im Kapselsack eines Auges mit

5

- a. einer optischen Linse (2) mit einer Linsen-Ebene (4) und einer senkrecht zu dieser und mittig durch die Linse (2) verlaufenden Linsen-Achse (5) und
- b. mindestens zwei Haptiken (3; 3'; 3''), wobei jede Haptik (3; 3'; 3'')

10

- i. sich von der Linse (2) radial nach außen erstreckt,
- ii. mit der Linse (2) einteilig ausgebildet ist,
- iii. einen Arm (8; 8'; 8") aufweist, der an der Linse (2) mit einem ersten Gelenk (9; 9'; 9") angelenkt ist und

iv. ein mit dem äußeren Ende des Armes (8; 8', 8") verbundenes Abstütz-Element (15, 15"; 15") zur Abstützung im Äquatorialbereich des Kapselsacks aufweist.

15

2. Implantat gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Abstütz-Element (15; 15") an dem Arm (8; 8") mit einem zweiten Gelenk (13; 13") angelenkt ist.

20

3. Implantat gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß das erste Gelenk (9; 9'; 9'') und/oder das zweite Gelenk (13; 13'') als Filmscharnier ausgebildet ist.

25

4. Implantat gemäß einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Linse (2) eine parallel zur Linsen-Achse (5) verlaufende Anterior-Richtung (7) sowie eine hierzu entgegengesetzte Posterior-Richtung (6) aufweist.

5. Implantat gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß der Arm (8; 8'; 8'') eine in die Posterior-Richtung (6) vorstehende Wulst (11; 11''; 11'') aufweist.

5

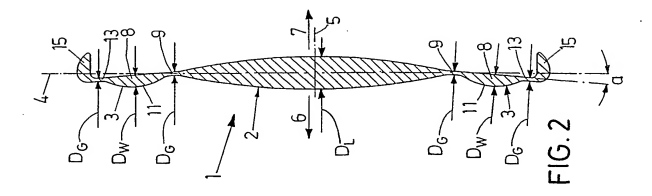
15

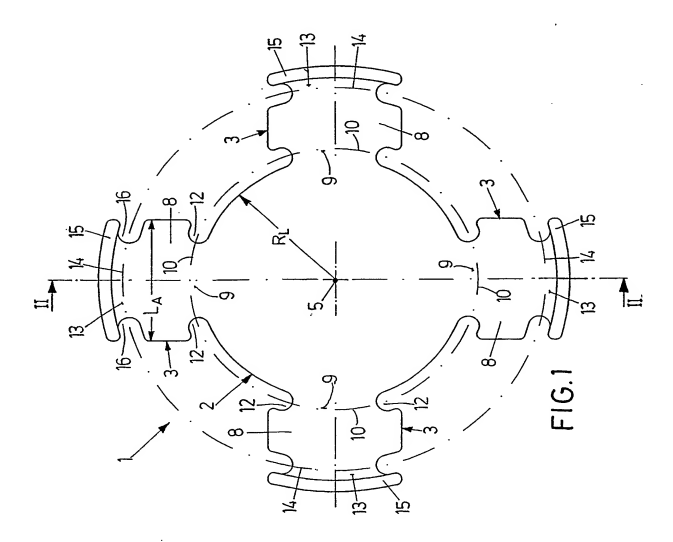
6. Implantat gemäß Anspruch 4 oder 5, dadurch gekennzeichnet, daß das Abstütz-Element (15; 15'; 15'') gegenüber dem Arm (8; 8'; 8'') in die Anterior-Richtung (7) hervorsteht.

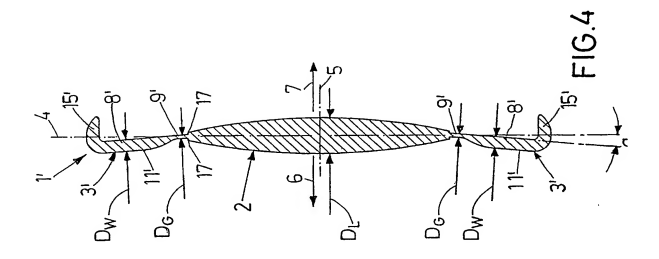
7. Implantat gemäß einem der Ansprüche 4 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß der Arm (8; 8'; 8'') gegenüber der Linsen-Ebene (4) um einen Winkel a in die Posterior-Richtung (6) geneigt ist.

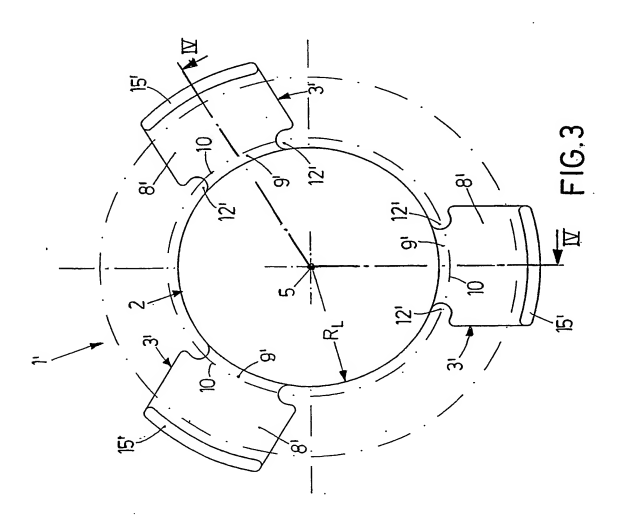
- 8. Implantat gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß für den Fall, daß die Abstütz-Elemente (15') mit den jeweiligen Armen (8') nicht gelenkig verbunden sind, das erste Gelenk (9') eine Biegesteifigkeit B<sub>E</sub> besitzt.
- Implantat gemäß Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß für die
   Summe S<sub>E</sub> der Biegesteifen B<sub>E</sub> der mindestens zwei ersten Gelenke
   (9') gilt: S<sub>E</sub> ≤ 30,0 Nmm², insbesondere S<sub>E</sub> ≤ 20,0 Nmm² und besonders vorteilhaft S<sub>E</sub> ≤ 12,0 Nmm².
- 10. Implantat gemäß Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß bei
   25 drei Haptiken (3') für die Biegesteifigkeit B<sub>E</sub> jedes ersten Gelenks
   (9') gilt: B<sub>E</sub> ≤ 6,0 mm², insbesondere B<sub>E</sub> ≤ 4,0 Nmm².

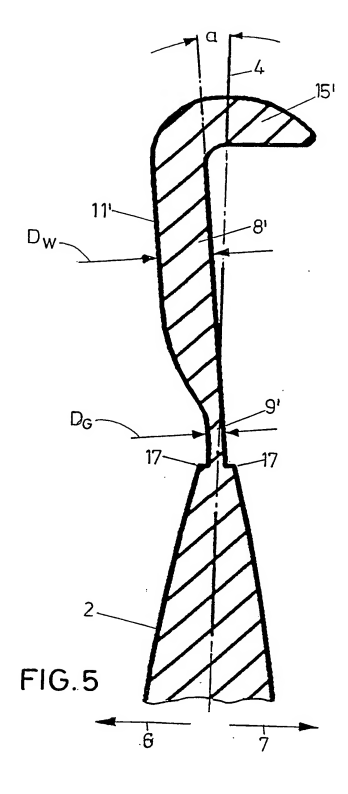
- 11. Implantat gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Biegesteifigkeit jedes ersten Gelenks (9; 9") B<sub>I</sub> und die Biegesteifigkeit jedes zweiten Gelenks (13; 13") B<sub>A</sub> ist.
- 12. Implantat gemäß Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß für die Summe S<sub>Z</sub> der Biegesteifigkeiten B<sub>I</sub> und B<sub>A</sub> aller Gelenke (9, 13; 9", 13") gilt: S<sub>Z</sub> ≤ 30,0 Nmm², insbesondere S<sub>Z</sub> ≤ 20,0 Nmm² und besonders vorteilhaft S<sub>Z</sub> ≤ 11,2 Nmm².
- 13. Implantat gemäß Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß bei vier Haptiken (3; 3") für die Biegesteifigkeit B<sub>I</sub> jedes ersten Gelenks (9; 9") gilt: B<sub>I</sub> ≤ 3,0 Nmm², insbesondere B<sub>I</sub> ≤ 1,6 Nmm².
- 14. Implantat gemäß Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß für die Biegesteifigkeit B<sub>A</sub> jedes zweiten Gelenks (13; 13") gilt:
   B<sub>A</sub> ≤ 2,4 Nmm², insbesondere B<sub>A</sub> ≤ 1,2 Nmm².

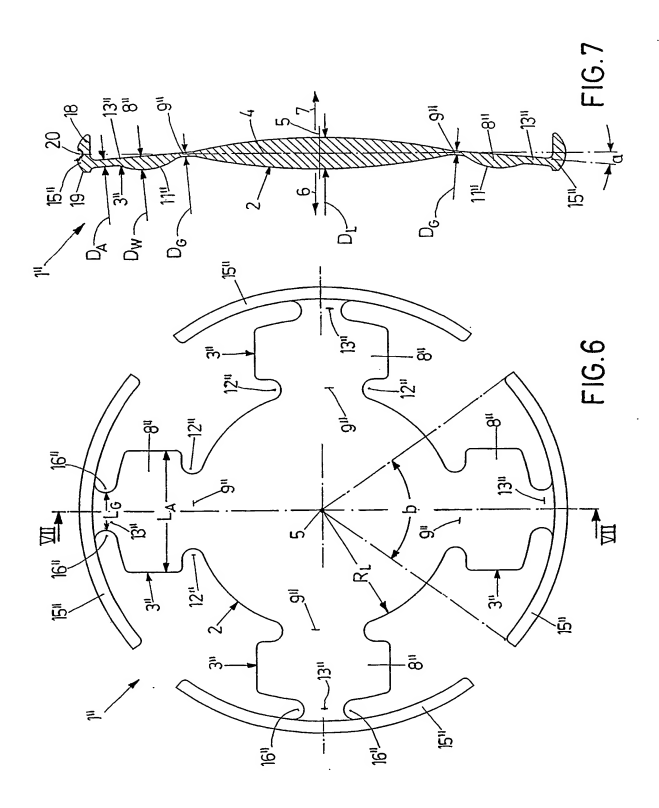












A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61F2/16 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 A61F Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category ° 1,2,8,11 EP 1 108 402 A (BOEHM HANS GEORG) χ 20 June 2001 (2001-06-20) paragraph '0007! - paragraph '0008!; figures 2-4 3,4 Α 1,2,8 DE 199 38 530 A (TOMALLA KARIN) χ 11 January 2001 (2001-01-11) column 2, line 43 -column 3, line 3; figures column 3, line 53 - line 65 1,3-5,8 WO 96 25126 A (CUMMING J STUART) Χ 22 August 1996 (1996-08-22) claim 1; figures Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. X Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the \*A\* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention 'E' earlier document but published on or after the international \*X\* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone filing date 'L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 16/12/2002 9 December 2002 Authorized officer Name and mailing address of the ISA

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016

Neumann, E



_	
Innationa	Application No
PCT/EP	02/08314

		PCT/EP 02/08314		
(Continua	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Relevant to claim No.	
tegory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Helevant to claim No.	
, X	WO 01 60286 A (HUMANOPTICS AG; HANNA KHALIL (FR)) 23 August 2001 (2001-08-23) cited in the application page 11, line 9 -page 12, line 14; figures 5-7,11,13,21 page 14, line 8 - line 19		1-8,11	
	:T/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)			

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

### **TERNATIONAL SEARCH REPORT**

Information on patent family members

PCT/EP 02/08314

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 1108402	Α	20-06-2001	DE EP US	10062218 A1 1108402 A2 2002095212 A1	12-07-2001 20-06-2001 18-07-2002
DE 19938530	Α	11-01-2001	DE	19938530 A1	11-01-2001
WO 9625126	A	22-08-1996	CA EP JP US WO US	2212459 A1 0812166 A1 11500030 T 2002068971 A1 9625126 A1 6387126 B1	22-08-1996 17-12-1997 06-01-1999 06-06-2002 22-08-1996 14-05-2002
WO 0160286	А	23-08-2001	FR AU DE EP WO US	2804860 A1 3565801 A 20111320 U1 1255508 A1 0160286 A1 2002138140 A1	17-08-2001 27-08-2001 18-10-2001 13-11-2002 23-08-2001 26-09-2002

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

## INTERNATION LER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 02/08314

A. KLASSIFI	zierung des anmeldungsgegenstandes A61F2/16		
** ( )	1102. 27 24		
Nach der Inte	rnationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifika	ation und der IPK	
B. RECHER	CHIERTE GEBIETE er Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole )		
IPK 7	A61F		
Recherchiert	e aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit	diese unter die recherchierten Gebiete fa	illen
	Alone	der Datenbank und extl. verwendete Su	ichbegriffe)
	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name	GUEL DATE IDATIN AND OTHER TOWN	
EPO-Ini	ternal		
C ALSWE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe de	er in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
			1 0 0 11
Х	EP 1 108 402 A (BOEHM HANS GEORG)		1,2,8,11
	20. Juni 2001 (2001-06-20) Absatz '0007! - Absatz '0008!;		
	Abbildungen 2-4		3.4
А			,
Х	DE 199 38 530 A (TOMALLA KARIN)		1,2,8
}	11. Januar 2001 (2001-01-11) Spalte 2, Zeile 43 -Spalte 3, Zeile	e 3;	
	Abbildungen	ĺ	
1	Spalte 3, Zeile 53 - Zeile 65		
X	WO 96 25126 A (CUMMING J STUART)		1,3-5,8
	22. August 1996 (1996-08-22) Anspruch 1; Abbildungen		
		,	
	-/	/	
X W	eitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Slehe Anhang Patentfamilie	
• Besonde	Sie Valedollen Aou guidedepenen Actoursement and	T* Spätere Veröffentlichung, die nach der oder dem Prioritätsdatum veröffentlich	
l abe	fentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, r nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Anmeldung nicht kollidiert, sondern ni Erfindung zugrundeliegenden Prinzip	s oder der ihr zugrundeliegenden
1 Ann	es Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen neldedalum veröffentlicht worden ist	Theorie ängegeben ist  X* Veröffentlichung von besonderer Bede kann allein aufgrund dieser Veröffent	iclinid men are ned oder an
sch	ffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- einen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer leren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung beleigt werden	erfinderischer Täligkeit berunend bei	eutung: die beanspruchte Erfindun
soll	oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (we geführt)	kann nicht als auf erfinderischer Tälig werden, wenn die Veröffentlichung m Veröffentlichungen dieser Kategorie	il einer oder mehreren anderen
O' Verd	offentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,	diese Verbingung für einen Facilität	III Harionogona iot
der	n beanspruchten Phoriatsdalum verollettilicht worden ist	& Veröffentlichung, die Mitglied derselbe Absendedatum des internationalen F	
Datum d	es Abschlusses der internationalen Recherche		
	9. Dezember 2002	16/12/2002	
Name u	nd Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Neumann, E	
- [	Fax: (+31-70) 340-2040, 1x. 51 051 050 111	Neumann, L	

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)



PCT/EP 02/08314

C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	02/00314
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle	· Betr. Anspruch Nr.
P,X	WO 01 60286 A (HUMANOPTICS AG; HANNA KHALIL (FR)) 23. August 2001 (2001-08-23) in der Anmeldung erwähnt Seite 11, Zeile 9 -Seite 12, Zeile 14; Abbildungen 5-7,11,13,21 Seite 14, Zeile 8 - Zeile 19	1-8,11
:		
	·	
	· ·	
	_	
	·	
	•	
	•	
		·
	•.	

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (Juli 1992)

# INTERNATION FOR RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationale:	s Aktenzeichen
PCT/EP	02/08314

Ange	Den za vejensimi	•			L.	101/	
Im Re	echerchenbericht rtes Patentdokumer	nt	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	•	Datum der Veröffentlichung
	1108402	I	20-06-2001	DE EP US	10062213 110840 200209521	2 A2	12-07-2001 20-06-2001 18-07-2002
DE	19938530	Α	11-01-2001	DE	1993853	0 A1	11-01-2001
WO	9625126	A	22-08-1996	CA EP JP US WO US	221245 081216 1150003 200206897 962512 638712	66 A1 80 T 71 A1 26 A1	22-08-1996 17-12-1997 06-01-1999 06-06-2002 22-08-1996 14-05-2002
WC	0160286	Α	23-08-2001	FR AU DE EP WO US	280486 356580 201113 12555 01602 20021381	01 A 20 U1 08 A1 86 A1	17-08-2001 27-08-2001 18-10-2001 13-11-2002 23-08-2001 26-09-2002

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentfamilie) (Juli 1992)